

SODIUM SALICYL 80% WSP, powder for oral solution for cattle (calves) and pig

Autorisiert

- Sodium salicylate

Product identification

Name des Arzneimittels:

SODIUM SALICYL 80% WSP, powder for oral solution for cattle (calves) and pig
SODIUM SALICYL 80% WSP, polvere per soluzione orale per bovini (vitelli) e suini

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Saugkalb
Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02BA04

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

2/02/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104148

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/02/2010

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0133/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Dänemark Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumänien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

NL V 133 001 DC Sodium salicyl 80 WSP PuAR_updated 082021.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041116>